(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 9. September 2005 (09.09.2005)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2005/082803 A1

- C04B 24/26, (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C08F 290/14
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2005/001536
- (22) Internationales Anmeldedatum:

16. Februar 2005 (16.02.2005)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 10 2004 008 200.6

> 18. Februar 2004 (18.02.2004) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BECKER, Stefan [DE/DE]; Lange Rötterstr. 102, 68167 Mannheim (DE). VÖLKEL, Ludwig [DE/DE]; Odenwaldring 67117 Limburgerhof (DE). GÖTZ, Thomas [DE/DE]; Am Pfarrgarten 13, 76774 Leimersheim (DE). MEYER-ROSCHER, Bernd [DE/DE]; In der Feuer 10, 67434 Neustadt (DE). KLUMPE, Markus [DE/DE]; Deidesheimer Str.36, 68309 Mannheim (DE). HANSCH, Wolfgang [DE/DE]; Eichenstrasse 1 e, 67365 Schwegenheim (DE). BUREK, Arnold [DE/DE]; Rheinecke 24, 67071 Ludwigshafen (DE). SPILGER, Stefanie [DE/DE]; Ostpreussenring 33, 68723 Schwetzingen (DE).

- (74) Gemeinsamer **AKTIENGE-**Vertreter: **BASF SELLSCHAFT**; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: USE OF WATER-SOLUBLE OR WATER-DISPERSIBLE POLYMERS AS ADDITIVES IN MINERAL BUILDING **MATERIALS**
- (54) Bezeichnung: VERWENDUNG WASSERLÖSLICHER ODER IN WASSER DISPERGIERBARER POLYMERISATE ALS ADDITIVE IN MINERALISCHEN BAUSTOFFEN
- (57) Abstract: The invention relates to the use of water-soluble or water-dispersible polymers as additives in mineral building materials. The inventive polymers are obtained by polymerization of the alkoxylated derivatives of 3-allyloxy-1,2-propandiol with ethylenically unsaturated monocarboxylic or dicarboxylic acids, the anhydrides, esters or mixtures thereof and optionally with one ore more other ethylenically unsaturated monomers C.
- 005/082803 (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung wasserlöslicher oder in Wasser dispergierbarer Polymerisate als Additive in mineralischen Baustoffen. Die erfindungsgemässen Polymerisate sind erhältlich durch Polymerisation alkoxylierter Derivate von 3-Allyloxy-1,2-propandiol, mit ethylenisch ungesättigten Mono- oder Dicarbonsäuren, deren Anhydriden, Estern oder Gemischen davon sowie gegebenenfalls mit einem oder mehreren weiteren ethylenisch ungesättigten Monomeren C.



Verwendung wasserlöslicher oder in Wasser dispergierbarer Polymerisate als Additive in mineralischen Baustoffen

Beschreibung

5

10

15

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung wasserlöslicher oder in Wasser dispergierbarer Polymerisate als Additive in mineralischen Baustoffen. Die erfindungsgemäßen Polymerisate sind erhältlich durch Polymerisation alkoxylierter Derivate von 3-Allyloxy-1,2-propandiol, mit ethylenisch ungesättigten Mono- oder Dicarbonsäuren, deren Anhydriden, Estern oder Gemischen davon sowie gegebenenfalls mit einem oder mehreren weiteren ethylenisch ungesättigten Monomeren C.

Copolymere enthaltend alkoxylierte Derivate von 3-Allyloxy-1,2-propandiol sowie (Meth)acrylsäure und ggf. ein weiteres damit copolymerisierbares Monomer, sowie die Verwendung solcher Copolymere als Dispergiermittel für anorganische Pigmente werden in JP 58154761 beschrieben.

US 4,500,693 offenbart Copolymere enthaltend alkoxylierte Derivate von 3-Allyloxy-1,2-propandiol und (Meth)acrylsäure, sowie Methoden zur Herstellung solcher Copolymere und deren Verwendung als Dispergiermittel für Pigmente und Inkrustationsinhibitoren.

JP 58147413 beansprucht Copolymere enthaltend alkoxylierte Derivate von 3-Allyloxy-1,2-propandiol und ungesättigte Dicarbonsäuren sowie Methoden zu ihrer Herstellung.

25

20

Additive für mineralische Baustoffe enthaltend alkoxylierte Derivate von Allylalkohol und ungesättigte Mono- oder Dicarbonsäure werden in der US 5,661,206 beschrieben.

Zementdispergiermittel enthaltend Copolymere, die durch Polymerisation von mindestens einem alkoxylierten Derivat von Allylalkohol, mindestens einem Ester von Methacrylsäure oder Acrylsäure mit einem Polyalkylenoxid, mindestens einem Monomer ausgewählt unter Maleinsäure oder Maleinsäureanhydrid sowie mindestens einem Monomer ausgewählt unter Acrylsäure, Methacrylsäure oder Itaconsäure werden in WO 01/21542 beschrieben.

35

WO 01/21541 beschreibt Zementdispergiermittel, die erhalten werden durch Copolymerisation von mindestens einem alkoxylierten Derivat von Allylalkohol, mindestens einem Monomer ausgewählt unter Maleinsäure oder Maleinsäure-anhydrid, und mindestens einem Monomer ausgewählt unter Acrylsäure, Methacrylsäure oder Itaconsäu-

40

re.

Bisher nicht beschrieben wurde dagegen die Verwendung von Copolymeren, die durch Polymerisation alkoxylierter Derivate von 3-Allyloxy-1,2-propandiol mit ethylenisch ungesättigten Carbonsäuren erhalten werden als Additiv in mineralischen Baustoffen.

- Copolymere-Strukturen, erhalten durch Polymerisation von mindestens einem alkoxylierten Derivat von 3-Allyloxy-1,2-propandiol, mindestens einer ungesättigten Säure und mindestens einem Ester von Acrylsäure oder Methacrylsäure mit einem Polyalkylenoxid wurden bisher ebenfalls nicht im Stand der Technik beschrieben.
- Die bisher aus dem Stand der Technik bekannten Additive bedürfen für die erfindungsgemäßen Verwendungen insgesamt noch der Verbesserung.

Insbesondere ist die verflüssigende Wirkung der Additive in mineralischen Baustoffen bei niedrigen Wasser/Bindemittel-Verhältnissen in der Regel noch nicht ausreichend oder bleibt nur über eine kurze Zeitspanne erhalten. Eine höhere Dosierung des Verflüssigers kann diesen Mangel zwar teilweise ausgleichen, dies hat aber neben der Unwirtschaftlichkeit einer solchen Vorgehensweise erhebliche Einbußen bei der erreichbaren mechanischen Festigkeit oder zumindest nicht akzeptable Verzögerungen der Abbindegeschwindigkeiten zur Folge.

20

Der vorliegenden Erfindung lag somit die Aufgabe zugrunde, Additive, insbesondere für mineralische Baustoffe zur Verfügung zu stellen, die hinsichtlich ihrer verflüssigenden Wirkung Vorteile gegenüber den bekannten Additiven für mineralische Baustoffe aufweisen.

25

Überraschenderweise wurde nun gefunden, dass wasserlösliche oder wasserdispergierbare Polymerisate, erhältlich durch Polymerisation

- a) wenigstens eines alkoxylierten Derivates von 3-Allyloxy-1,2-propandiol (Monomer A) und,
 - b) wenigstens einer ethylenisch ungesättigten Mono- oder Dicarbonsäure, deren Anhydriden, Estern oder Gemischen davon (Monomer B), sowie
 - c) gegebenenfalls eines oder mehrerer weiterer ethylenisch ungesättigter Monomere C

35

30

vorteilhafte Eigenschaften als Additive in mineralischen Baustoffen aufweisen.

Gegenstand der Erfindung ist daher die Verwendung der genannten Polymerisate in mineralischen Baustoffen, sowie mineralische Baustoffe, insbesondere Gips- oder Zementdispergiermittel enthaltend die erfindungsgemäßen Polymerisate, sowie Verfahren zu ihrer Herstellung.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Polymerisate erhältlich durch Polymerisation

- a) wenigstens eines alkoxylierten Derivates von 3-Allyloxy-1,2-propandiol (Monomer A) und,
- b) wenigstens einer ethylenisch ungesättigten Mono- oder Dicarbonsäure, deren Anhydriden, Estern oder Gemischen davon (Monomer B), sowie
- c) gegebenenfalls eines oder mehrerer weiterer ethylenisch ungesättigter Monomere C,

deren Verwendung in mineralischen Baustoffen, sowie mineralische Baustoffe, insbesondere Gips- oder Zementdispergiermittel enthaltend die erfindungsgemäßen Polymerisate.

In einer bevorzugten Ausführungsform wird als Monomer A mindestens eine Verbindung der allgemeinen Formel I eingesetzt

$$O - AO - R1$$

$$O - AO - R2$$

$$O - AO - R2$$

$$O - AO - R2$$

wobei

20

5

10

- AO C₁-C₁₂-Alkylenoxid, Styroloxid oder ein Gemisch von zwei oder mehr Arten hiervon bedeutet, wobei die zwei oder mehr Arten entweder in statistischer oder in Blockform verknüpft sein können
- n, m jeweils unabhängig voneinander eine ganze Zahl von 1 bis 300 bedeuten 25 R1, R2 jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₃₀-Alkyl, C₅-C₈-Cycloalkyl, C₆-C₂₀-Aryl, C₁-C₃₀-Alkanoyl, C₇-C₂₁-Aroyl, Schwefelsäure(halb)ester, oder Phosphorsäureester, bedeuten.

In einer ebenfalls bevorzugten Ausführungsform wird als Monomer B mindestens eine Verbindung der allgemeinen Formel II eingesetzt

wobei

R3, R4 jeweils unabhängig voneinander entweder gleich oder verschieden sein können und Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl bedeuten,

Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder eine Gruppe COOM bedeutet und Wasserstoff, ein ein- oder zweiwertiges Metallion, Ammonium oder eine organische Ammoniumverbindung bedeuten.

In einer weiteren, ebenfalls bevorzugten Ausführungsform wird als Monomer C ein Ester der allgemeinen Formel III von (Meth)acrylsäure mit einem Polyalkylenoxid eingesetzt

$$\begin{array}{c}
R6 \\
O - AO \xrightarrow{p} R7 \\
O \end{array}$$
(III)

wobei

15

35

5

R6 Wasserstoff oder einen Methylrest bedeutet,

AO C₁-C₁₂-Alkylenoxid, Styroloxid oder ein Gemisch von zwei oder mehr Arten hiervon bedeutet, wobei die zwei oder mehr Arten entweder in statistischer oder in Blockform verknüpft sein können

20 R7 Wasserstoff, C_1 - C_{30} -alkyl, C_5 - C_8 -Cycloaikyl, C_6 - C_{20} -Aryl, C_1 - C_{30} -Alkanoyl, C_7 - C_{21} -Aroyl bedeutet und

p eine ganze Zahl von 1 bis 300 bedeutet.

Unter mineralischen Baustoffen sind Zubereitungen zu verstehen, die als wesentliche Bestandteile mineralische Bindemittel wie Kalk, Gips und/oder insbesondere Zement sowie als Zuschläge dienende Sande, Kiese, gebrochene Gesteine oder sonstige Füllstoffe z.B. natürliche oder synthetische Fasern enthalten. Die mineralischen Baustoffe werden in der Regel durch Zusammenmischung der mineralischen Bindemittel und der Zuschläge zusammen mit Wasser in eine gebrauchsfertige Zubereitung überführt, die, wenn sie sich selbst überlassen ist, mit der Zeit an der Luft oder auch unter Wasser steinartig aushärtet.

Unter C₁-C₁₂-Alkylenoxiden versteht man beispielsweise Ethylenoxid, Propylenoxid, 1-Butylenoxid, Isomere des Butylenoxid, höhere Alkylenoxide, wie Dodecenoxid, Styroloxid sowie Mischungen der Oxide in beliebiger Reihenfolge, wobei der Ethylenoxidgehalt mindestens 40 % betragen sollte. Bevorzugt bedeutet Alkylenoxid Ethylenoxid oder Mischungen aus Ethylenoxid und Propylenoxid.

n und m bedeuten unabhängig voneinander jeweils eine ganze Zahl von 1 bis 300, bevorzugt von 10 bis 200, ganz besonders bevorzugt von 20 bis 100.

p bedeutet eine ganze Zahl von 1 bis 300, bevorzugt von 10 bis 200, ganz besonders bevorzugt von 20 bis 200.

5

10

15

20

25

40

Unter einem C₁-C₃₀-Alkylrest versteht man lineare oder verzweigte gesättigte Kohlenwasserstoffketten mit bis zu 30, vorzugsweise mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen, z.B. Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, t-Butyl, n-Pentyl, Neopentyl, n-Hexyl, 2-Ethylhexyl, n-Octyl, 1-Decyl, 1-Dodecyl etc., vorzugsweise Methyl, Ethyl, n-Propyl und i-Propyl, besonders bevorzugt mit einem Kohlenstoffatom (Methyl).

Unter einem C₅-C₈-Cycloalkylrest versteht man einen cycloaliphatischen Rest mit 5 bis 8 Kohlenstoffatomen, ausgewählt unter Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl oder Cyclooctyl, die gegebenenfalls mit 1, 2, 3 oder 4 C₁-C₄-Alkylgruppen substituiert sein können.

C₆-C₂₀-Aryl steht für Arylgruppen, die 6 bis 20 Kohlenstoffatome aufweisen können, z.B. Phenyl oder Ethylphenyl, oder die über eine Alkyleneinheit gebunden sind, z.B. Benzyl.

C₁-C₃₀ Alkanoyl steht für einen Rest, der sich von einer aliphatischen Carbonsäure ableitet und umfasst somit neben Formyl und Acetyl solche Alkylreste, die über eine Carbonylgruppe gebunden sind.

 C_7 - C_{21} - Aroyl entspricht C_7 - C_{21} -Arylcarbonyl und steht für einen Arylrest, der über eine Carbonylgruppe gebunden ist und leitet sich somit von Derivaten der Benzoesäure und der Naphtoesäure ab.

Unter einem ein- oder zweiwertigen Metallion versteht man die Kationen der Elemente der ersten und zweiten Hauptgruppe des Periodensystems, d.h. Li⁺, Na⁺, K⁺, Rb⁺, Cs⁺, Be²⁺, Mg²⁺, Ca²⁺, Sr²⁺ oder Ba²⁺ sowie Ag⁺, Fe²⁺, Co²⁺, Ni²⁺, Cu²⁺, Zn²⁺, Cd²⁺, Sn²⁺, Pb²⁺, Ce²⁺. Bevorzugt sind die Kationen der Alkali und Erdalkalimetalle Li⁺, Na⁺, K⁺, Rb⁺, Cs⁺, Be²⁺, Mg²⁺, Ca²⁺, Sr²⁺ und Ba²⁺ sowie Zn²⁺. Besonders bevorzugt Li⁺, Na⁺, K⁺, Mg²⁺, Ca²⁺ und Zn²⁺.

Ein organisches Ammoniumion bedeutet ein einwertiges Ion, das durch Protonierung eines Mono-, Di- oder Trialkylamin oder eines Mono-, Di- oder Trialkanolamins mit 1 – 10 Kohlenstoffatomen entsteht. Beispiele für Mono-, Di- und Trialkylamine sind Methylamin, Ethylamin, n-Propylamin, i-Propylamin, Dimethylamin, Diethylamin, Di-n-propylamin, Di-i-propylamin, Trimethylamin, Triethylamin. Beispiele für Mono-, Di- und

Trialkanolamine sind 2-Aminoethanol, Diethanolamin, Triethanolamin, Triisopropanolamin.

R1 bedeutet vorzugsweise Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl und Benzyl, Formyl, Acetyl oder Propionyl, besonders bevorzugt sind Wasserstoff, Methyl, Acetyl und Propionyl.

R2 bedeutet vorzugsweise Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl und Benzyl, Formyl, Acetyl oder Propionyl, besonders bevorzugt sind Wasserstoff, Methyl, Acetyl und Propionyl.

R3 und R4 bedeuten vorzugsweise Wasserstoff oder Methyl.
R5 bedeutet vorzugsweise Wasserstoff, Methyl oder eine Gruppe COOM.
M bedeutet vorzugweise Wasserstoff oder ein einwertiges Metallion.

10

15

20

Als Monomere A werden bevorzugt alkoxylierte Derivate von 3-Allyloxy-1,2-propandiol mit insgesamt (d.h. n + m) 20 – 400 mol Alkylenoxid eingesetzt, die als weitere Rest R1 und R2 jeweils unabhängig voneinander bevorzugt Wasserstoff, Methyl, Acetyl oder Propionyl tragen. Bevorzugte Alkylenoxide sind dabei Ethylenoxid oder Propylenoxid, die jeweils allein oder in Gemischen in statistischer oder Blockreihenfolge im Monomer A vorliegen können.

Als Monomere B werden bevorzugt monoethylenisch ungesättigte C₃-C₆Monocarbonsäuren wie Acrylsäure, Methacrylsäure, Crotonsäure, Isocrotonsäure oder
2-Ethylpropensäure oder deren Ester eingesetzt oder ethylenisch ungesättigte C₄-C₆Dicarbonsäuren, deren Ester oder Anyhdride, wie Maleinsäure, Maleinsäureanhydrid,
Fumarsäure, Itaconsäure oder deren Natrium-, Kalium- oder Ammoniumsalze.

Neben den Monomeren A und B kann das Polymerisat gegebenenfalls noch Monomere C enthalten. Als Monomere C können beispielsweise C₁-C₈-Alkylester oder C₁-C₄
Hydroxyalkylester der Acrylsäure, Methacrylsäure oder Maleinsäure oder Ester von mit
2 bis 50 mol Ethylenoxid, Propylenoxid, Butylenoxid oder Mischungen davon, alkoxylierten C₁-C₁₈-Alkoholen mit Acrylsäure, Methacrylsäure oder Maleinsäure, z.B. Hydroxyethylacrylat, Hydroxyethylmethacrylat, Hydroxypropyl(meth) acrylat, Butyl(meth)acrylat eingesetzt werden.

Bevorzugt werden als Monomere C Ester der Acryl- oder Methacrylsäure mit einem Polyalkylenoxid 10 – 200 Alkylenoxideinheiten eingesetzt. Dabei sind Ester von Polyalkylenoxidmonoalkylethern mit einer Methylendruppe besonders bevorzugt. Besonders bevorzugte Alkylenoxide sind dabei Ethylenoxid oder Propylenoxid, die allein, in statistischer oder Blockreihenfolge im Monomer C vorliegen können.

Bevorzugte Polymerisate enthalten 10-70, vorzugsweise 30-70 Mol% Monomer A, 1-70, vorzugsweise 5-50 und insbesonders bevorzugt 10-50 Mol% Monomer B und 0-90, vorzugsweise 0-50 Mol% Monomer C.

Die Herstellung der Alkylenoxide kann z.B. durch Alkoxylierung von 3-Allyloxypropandiol erfolgen, wobei alle aus dem Stand der Technik für die Polymerisation von
Alkylenoxiden bekannten und mit Allylethern kompatiblen Katalysatoren in Frage kommen. Einen Überblick über einige Katalysatoren wird z.B. gegeben in F.E. Bailey, Jr,
J.V. Koleske, Alkylene Oxides and their Polymers, NY and Basel 1991, S. 35 ff. Besonders bevorzugt werden basische Katalysatoren wie NaOH, KOH, CsOH, KO^tBu,
NaOMe oder Mischungen der Basen mit Kronenethern verwendet.
Die Alkoxylierung kann dabei auch schrittweise erfolgen.

Das Additionsprodukt aus Alkylenoxiden und 3-Allyloxy-1,2-propandiol kann weiter funktionalisiert werden. Beispielsweise können die OH-Gruppen mit Alyklierungsmitteln zu Ethern umgesetzt, mit aliphatischen oder aromatischen Carbonsäuren, deren Halogeniden oder Anhydriden zu Estern umgesetzt werden. Ebenso können die OH-Gruppen in Sulfate, Sulfonate, Phosphate oder Phosphonate überführt werden, so dass anionische Endgruppen resultieren.

20

30

35

40

15

Die Polymerisate können nach üblichen Polymerisationsverfahren als Substanzpolymerisation, Lösungspolymerisation und bei schlechter Löslichkeit der Monomere auch als Emulsions, Dispersions- oder Suspensionspolymerisation durchgeführt werden. Ebenfalls ist es möglich, bei hinreichend schlechter Löslichkeit des Polymerisats im Reaktionsgemisch die Polymerisation als Fällungspolymerisation durchzuführen.

Bei den genannten Polymerisationsverfahren wird bevorzugt unter Ausschluss von Sauerstoff, vorzugsweise in einem Stickstoffstrom gearbeitet. Für alle Polymerisationsmethoden werden die üblichen Apparaturen verwendet, z. B. Rührkessel, Rührkesselkaskaden, Autoklaven, Rohrreaktoren und Kneter. Bevorzugt sind die Methoden der Lösungs- und Emulsionspolymerisation. Erfolgt die Herstellung der erfindungsgemäßen Polymerisate durch radikalische, wässrige Emulsionspolymerisation, empfiehlt es sich, dem Reaktionsmedium Tenside oder Schutzkolloide zuzusetzen. Eine Zusammenstellung geeigneter Emulgatoren und Schutzkolloide findet sich beispielsweise in Houben Weyl, Methoden der organischen Chemie, Band XIV/1 Makromolekulare Stoffe, Georg Thieme Verlag, Stuttgart 1961, S. 411 ff.

Die Polymerisation kann in Lösungs- oder Verdünnungsmitteln, wie z.B. Benzol, Toluol, o-Xylol, p-Xylol, Cumol, Chlorbenzol, Ethylbenzol, technischen Mischungen von Alkylaromaten, Cyclohexan, technischen Aliphatenmischungen, Aceton, Cyclohexanon, Tetrahydrofuran, Dioxan, Glykolen und Glykolderivaten, Polyalkylenglykolen und deren Derivate, Diethylether, tert.-Butylmethylether, Tetrahydrofuran, Essigsäuremethylester,

8

Isopropanol, Ethanol, Wasser oder Mischungen wie z.B. Isopropanol/Wasser-Mischungen ausgeführt werden. Vorzugsweise wird als Lösungs- oder Verdünnungsmittel Wasser, gegebenenfalls mit Anteilen bis zu 60 Gew.-% an Alkoholen, Glykolen oder Polyalkylenglykolen verwendet. Besonders bevorzugt wird Wasser eingesetzt.

5

10

-15

Die Polymeriation kann bei Temperaturen von 20 bis 300, vorzugsweise von 20 bis 150 °C und besonders bevorzugt 60 – 120 °C durchgeführt werden. Je nach Wahl der Polymerisationsbedingungen lassen sich gewichtsmittlere Molekulargewichte (M_w) z.B. von 1000 bis 1 00 000, bevorzugt 5000 - 50000 einstellen. M_w wird bestimmt durch Gelpermeationschromatographie.

Die Polymerisation wird vorzugsweise in Gegenwart von Radikale bildenden Verbindungen durchgeführt. Man benötigt von diesen Verbindungen bis zu 30, vorzugsweise 0,05 bis 15, insbesonders bevorzugt 0,2 bis 8 Gew.-%, bezogen auf die bei der Polymerisation eingesetzten Monomeren. Bei mehrkomponentigen Initiatorsystemen (z.B. Redox-Initiatorsystemen) beziehen sich die vorstehenden Gewichtsangaben auf die Summe der Komponenten.

Geeignete Polymeriationsinitiatoren sind beispielsweise Peroxide, Hydroperoxide, Peroxodisulfate, Percarbonate, Peroxidester, Wasserstoffperoxid und Azoverbindungen. Beispiele für Initiatoren, die wasserlöslich oder auch wasserunlöslich sein können, sind Wasserstoffperoxid, Dibenzoylperoxid, Dicyclohexylperoxidicarbonat, Dilauroylperoxid, Methylethylketonperoxid, Di-tert.-Butylhydroperoxid, Acetylacetonperoxid, tert.-Butylhydroperoxid, Cumolhydroperoxid, tert.-Butylperneodecanoat, tert.-

Amylperpivalat, tert.-Butylperpivalat, tert.-Butyl-perbenzoat, Lithium-, Natrium-, Kalium-und Ammoniumperoxodisulfat und Azodiisobutyronitril.

Die Initiatoren können allein oder in Mischung untereinander angewendet werden, z.B. Mischungen aus Wasserstoffperoxid und Natriumperoxodisulfat. Für die Polymerisation in wässrigem Medium werden bevorzugt wasserlösliche Initiatoren eingesetzt.

Auch die bekannten Redox-Initiatorsysteme können als Polymerisationsinitiatoren verwendet werden. Solche Redox-Initiatorsysteme enthalten mindestens eine peroxidhaltige Verbindung in Kombination mit einem Redox-Coinitiator z.B. reduzierend wirkende Schwefelverbindungen, beispielsweise Bisulfite, Sulfite, Thiosulfate, Dithionite und Tetrathionate von Alkalimetallen und Ammoniumverbindungen. So kann man Dombinationen von Peroxodisulfaten mit Alkalimetall- oder Ammoniumhydrogensulfiten einsetzen, z.B. Ammoniumperoxodisulfat und Ammoniumdisulfit. Die Menge der peroxidhaltigen Verbindung zum Redox-Coinitiator beträgt 30 : 1 bis 0,05 : 1.

40

30

35

In Kombination mit den Initiatoren bzw. den Redoxinitiatorsystemen können zusätzlich Übergangsmetallkatalysatoren eingesetzt werden, z.B. Salze von Eisen, Kobalt, Nickel,

Kupfer, Vanadium und Mangan. Geeignete Salze sind z.B. Eisen (II).sulfat, Kobalt (II)chlorid, Nickel(II)sulfat, oder Kupfer(I)chlorid. Bezogen auf die Monomeren wird das reduzierend wirkende Übergansmetallsalz in einer Konzentration von 0,1 ppm bis 1000 ppm eingesetzt. So kann man Kombinationen von Wasserstoffperoxid mit Eisen(II)-Salzen einsetzen, wie beispielsweise 0,5 bis 30 % Wasserstoffperoxid und 0,1 bis 500 ppm Mohrsches Salz.

Auch bei der Polymerisation in organischen Lösungsmitteln können in Kombination mit den oben genannten Initiatoren Redox-Coinitiatoren und/oder Übergangsmetallkatalysatoren mitverwendet werden, z.B. Benzoin, Dimethylanilin, Ascorbinsäure sowie organisch lösliche Komplexe von Schwermetallen, wie Kupfer, Cobalt, Eisen, Mangan, Nickel und Chrom. Die üblicherweise verwendeten Mengen an Redox Coinitiatoren bzw. Übergansmetallkatalysatoren betragen etwa 0,1 bis 1000 ppm, bezogen auf die eingesetzten Mengen an Monomeren.

15

30

35

10

5

Um das mittlere Molekulargewicht der Polymerisate zu kontrollieren, ist es oft zweckmäßig, die Copolymerisation in Gegenwart von Reglern durchzuführen. Hierfür können übliche Regler verwendet werden, wie beispielsweise organische SH-Gruppen enthaltende Verbindungen, wie 2-Mercaptoethanol, 2-Mercaptopropanol, 3-

Mercaptopropionsäure, Cystein, N-Acetylcystein, aber auch Natriumhypophosphit oder Natriumhydrogensulfit. Die Polymerisationsregler werden im allgemeinen in Mengen von 0,1 bis 10 Gew.-%, bezogen auf die Monomeren eingesetzt. Auch durch die Wahl des geeigneten Lösungsmittels kann auf das mittlere Molekulargewicht Einfluß genommen werden. So führt die Polymerisation in Gegenwart von Verdünnungsmitteln mit benzylischen H-Atomen zu einer Verringerung des mittleren Molekulargewichtes durch Kettenübertragung.

Um das Molekulargewicht der Polymerisate zu erhöhen, kann es zweckmäßig sein, die Copolymerisation in Gegenwart von geringen Mengen Vernetzern durchzuführen. Hierfür können übliche Vernetzer wie Bis(acrylsäurester) von Diolen, wie Ethylenglykol, Diethylenglykolbisacrylat, Trietylenglykol oder Polyethylenglykol in einer Menge von 0,01 – 5 % bezogen auf die Monomere eingesetzt werden.

Wird das Polymerisat nach dem Verfahren einer Lösungspolymerisation in Wasser gewonnen, so ist üblicherweise keine Abtrennung des Lösungsmittels notwendig. Besteht dennoch der Wunsch, das Polymerisat zu isolieren, kann z.B. eine Sprühtrocknung durchgeführt werden.

Wird das Polymerisat nach der Methode einer Lösungs-, Fällungs- oder Suspensionspolymerisation in einem wasserdampfflüchtigen Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch hergestellt, so kann das Lösungsmittel durch Einleiten von Wasserdampf abgetrennt werden, um so zu einer wässrigen Lösung oder Dispersion zu gelangen. Das

10
Polymerisat kann von dem organischen Verdünnungsmittel auch durch einen Trock-

PCT/EP2005/001536

WO 2005/082803

5

10

40

Polymerisat kann von dem organischen Verdünnungsmittel auch durch einen Trocknungsprozess abgetrennt werden.

Bevorzugt liegen die Polymerisate in Form einer wässrigen Lösung mit Feststoffgehalten von vorzugsweise 10 bis 80 Gew.-%, insbesondere 30 bis 65 Gew.-% vor. Die K-Werte der Polymerisate liegen bevorzugt im Bereich von 20 - 50.

Die erfindungsgemäßen Polymerisate eignen sich hervorragend als Zusatzmittel für Zementmischungen, wie Beton oder Mörtel. Unter Zement ist beispielsweise Portlandzement, Tonerdezement oder vermischter Zement, wie beispielsweise Puzzolanzement, Schlackenzement oder andere Typen zu verstehen. Portlandzement wird bevorzugt. Die Copolymere werden in einer Menge von 0,01 bis 10 Gew.-%, vorzugsweise 0,05 bis 3 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Zementes eingesetzt.

Die Polymerisate können in fester Form, die durch Trocknung, beispielsweise durch Sprühtrocknung von Polymerlösungen oder Dispersionen, wie sie bei der Polymerisation anfallen, erhältlich ist, zu der gebrauchsfertigen Zubereitung des mineralischen Baustoffs gegeben werden. Auch ist es denkbar, die Copolymerisate mit dem mineralischen Bindemittel zu formulieren und hieraus die gebrauchsfertigen Zubereitungen des mineralischen Baustoffs zu bereiten. Vorzugsweise wird das Copolymer in flüssiger, d.h. gelöster emulgierter oder suspendierter Form, beispielsweise in Form der Polymerisationslösung, bei der Zubereitung des mineralischen Baustoffs eingesetzt.

Für die Anwendung in Beton oder Mörtel kann es vorteilhaft sein, Polymere einzusetzen, die erst in Gegenwart des alkalischen Betons oder Mörtels in eine wasserlösliche und damit wirksame Form übergehen, wie z.B. Carbonsäure- oder Carbonsäureanhydridstrukturen. Die langsame Freigabe des wirksamen Polymeren hat eine länger anhaltende Wirksamkeit zur Folge.

Die erfindungsgemäßen Polymeren können auch in Kombination mit den bekannten Betonfließmitteln und/oder Betonverflüssigern auf Basis von Naphthalinformaldehyd-Kondensat-Sulfonat, Melaminformaldehyd-Kondensaten-Sulfonat, Phenolsulfonsäure-Formaldehydkondensat, Ligninsulfonaten und Gluconaten eingesetzt werden. Weiterhin können sie zusammen mit Cellulosen, z.B. Alkyl- bzw. Hydroxyalkylcellulosen, Stärken oder Stärkederivaten eingesetzt werden. Auch können sie in Kombinaton mit hochmolekularen Polethylenoxiden (Mw 100 000 – 8 000 000) verwendet werden.

Weiterhin können Additive wie Luftporenbildner, Expansionsmittel, Hydrophobiermittel, Abbindeverzögerer, Abbindebeschleuniger, Frostschutzmittel, Dichtungsmittel, Pigmente, Korrosionsinhibitoren, Fließmittel, Einpreßhilfen, Stabilisierer oder Mikrohohlkugeln zugemischt werden. Solche Additive sind beispielsweise in der EN 934 beschrieben.

5

25

PCT/EP2005/001536

Grundsätzlich können die erfindungsgemäßen Polymerisate auch zusammen mit filmbildenden Polymerisaten verwendet werden. Hierunter sind solche Polymerisate zu verstehen deren Glasübergangstemperatur ≤ 65 °C, vorzugsweise ≤ 50 °C, besonders bevorzugt ≤ 25 °C und ganz besonders bevorzugt ≤ 0 °C ist. Anhand der von Fox (T.G. Fox, Bull. Am. Phys. Soc. (Ser.II) 1, 1956, 123 aufgestellten Beziehung zwischen Glasübergangstemperatur von Homopolymerisaten und der Glasüberganstemperatur von Copolymeren ist der Fachmann in der Lage, geeignete Polymere auszuwählen.

Weiterhin ist es oftmals von Vorteil, wenn man die erfindungsgemäßen Polymerisate gemeinsam mit Antischaummitteln verwendet. Hierdurch wird verhindert, dass beim Zubereiten der gebrauchsfertigen mineralischen Baustoffe zu viel Luft in Form von Luftporen in den Beton eingetragen werden, welche die Festigkeit des abgebundenen mineralischen Baustoffs herabsetzen würden. Geeignete Antischaummittel umfassen insbesondere Antimschaummittel auf Polyalyklenoxidbasis, Trialkylphosphate, wie Tributylphosphat, und Silikon-basierende Entschäumer. Ebenfalls geeignet sind die Ethoxylierungsprodukte und die Propoxylierungsprodukte von Alkoholen mit 10 bis 20 Kohlenstoffatomen. Ebenfalls geeignet sind die Diester von Alkylenglykolen bzw. Polyalkylenglykolen sowie weitere übliche Antischaummittel. Derartige Antischaummittel werden üblicherweise in Mengen von 0,05 Gew.-% bis 10 Gew.-% und vorzugsweise von 0,5 bis 5 Gew.-%, bezogen auf die Polymerisate verwendet.

Die Antischaummittel können auf verschiede Weise mit dem Polymer kombiniert werden. Liegt das Polymer beispielsweise als wässrige Lösung vor, kann das Antischaummittel fest oder gelöst zu der Polymerlösung zugegeben werden. Ist das Antischaummittel in der wässrigen Polymerlösung nicht löslich, dann können Emulgatoren oder Schutzkolloide zu seiner Stabilisierung zugesetzt werden.

Liegt das erfindungsgemäße Polymerisat in Form eines Feststoffes vor, wie er z.B. aus einer Sprühtrocknung oder Sprühwirbelschichtgranulierung hervorgeht, so kann das Antischaummittel als Feststoff zugemischt werden oder aber beim Sprühtrocknungsprozess oder Sprühgranulierungsprozess gemeinsam mit dem Polymeren konfektioniert werden.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern, ohne sie jedoch darauf einzuschränken:

Beispiele

I. Analytik

5 Bestimmung des mittleren Molekulargewichtes

Die Bestimmung des gewichtsmittleren Molekulargewichtes erfolgte durch Gel-Permeations- Chromatographie (=GPC) mit wässrigen Elutionsmitteln. Die GPC wurde mit einer Gerätekombination der Firma Agilent (Serie 1100) durchgeführt. Hierzu gehören:

Begaser Modell G 1322 A Isokratische Pumpe Modell G 1310 A Autosampler Modell G 1313 A Säulenofen 15 Modell G 1316 A Steuermodul Modell G 1323 B Differentialrefraktometer Modell G 1362 A

Als Eluent dient im Falle von in Wasser gelösten Polymeren ein 0,08 mol/L TRIS-Puffer 20 (pH=7,0) in destilliertem Wasser + 0,15 mol/L Chlorid-Ionen aus NaCl und HCl. Die Trennung fand in einer Trennsäulenkombination statt. Verwendet werden die Säulen Nr. 787 und 788 (je 8 x 30 mm) der Firma PSS mit Trennmaterial GRAL BIO linear. Die Durchflussgeschwindigkeit betrug 0,8 mL/min bei einer Säulen-Temperatur von 23 °C.

25

10

Die Kalibrierung erfolgt mit Polyethylenoxid-Standards der Fa. PPS mit Molekulargewichten von M = 194 - 1700000 [mol/g].

Bestimmung des K-Wertes

30

Die K-Werte der wässrigen Natriumsalzlösungen der Copolymerisate wurden nach H. Fikentscher, Cellulose-Chemie, Band 13, 58-64 und 71-74 (1932) in wässriger Lösung bei einem pH-Wert von 7, einer Temperatur von 25 °C und einer Polymerkonzentration des Natriumsalzes des Copolymerisates von 1 Gew.-% bestimmt.

35

Bestimmung des Feststoffgehaltes

Die Bestimmung des Feststoffgehaltes erfolgt mit dem elektronischen Feuchtigkeitsbestimmer IR30 der Fa. Sartorius. Dazu wird eine genau definierte Menge Probe (ca. 40 0,5-1 g) in ein Aluminiumschälchen, versehen mit einem Filter für IR-Trockner der Fa. Sartorius eingewogen (Einwaage). Dann wird im automatischen Messmodus bei 90 °C

13

bis zur Gwichtskonstanz getrocknet und eneut die Masse der Probe bestimmt. Der prozentuale Feststoffgehalt (FG) errechnet sich wie folgt:

FG = Auswaage x 100/ Einwaage [Gew.-%]

5

15

20

II. Synthese

Alkoxylierung

10 Beispiel A

3-Allyloxy-1,2-propandiol+16 EO

In einem 20 L Stahlreaktor mit Mantelkühlung, Oxiddosierung und Innenthermometer wurden 925 g (6,99 mol) 3-Allyloxypropandiol und 19,2 g 45%ige wässrige Kaliumhydroxidlösung vorgelegt. Zum Inertisieren wurde der Reaktor dreimal bei 25 °C evakuiert und anschließend jeweils mit Stickstoff ein Druck von 14,1 bar aufgebaut. Dann wurde auf 1 bar entspannt und auf 100 °C Innentemperatur aufgeheizt. Für 150 Minuten wurde zum Entwässern der Vorlage der Reaktor auf < 15 mbar evakuiert. Daraufhin wurde der Stickstoffdruck im Reaktor auf 0,6 bar eingestellt und die Innentemperatur auf 120 °C erhöht. Nun wurden innerhalb von 170 Minuten 4933 g (111,98 mol) Ethylenoxid so zudosiert, dass der Druck zwischen 1,3 bar und 4,3 bar gehalten wurde und die Innentemperatur zwischen 120 °C und 130 °C gehalten wurde. Nach beendeter Zugabe wurde der Reaktorinhalt auf 80 °C abgekühlt und 5810 g Produkt abgelassen.

25

30

Beispiel B

3-Allyloxy-1,2-propandiol+40 EO

In den gleichen Reaktor wie im Beispiel 1 beschrieben wurden 5700 g des Produktes aus Beispiel 1 (3-Allyloxypropandiol + 16 EO) vorgelegt. Zum Inertisieren wurde dreimal bei 25 °C evakuiert und anschließend jeweils mit Stickstoff ein Druck von 13,6 bar aufgebaut.

Dann wurde auf 1 bar entspannt und auf 100 °C Innentemperatur aufgeheizt. Für 60
Minuten wurde zum Entwässern der Vorlage der Reaktor auf < 15 mbar evakuiert.
Daraufhin wurde der Stickstoffdruck im Reaktor auf 0,7 bar eingestellt und die Innentemperatur auf 120 °C erhöht. Nun wurden innerhalb von 240 Minuten 7200 g (163,44 mol) Ethylenoxid so zudosiert, dass der Druck zwischen 1,3 bar und 3,7 bar gehalten wurde und die Innentemperatur zwischen 120 °C und 131 °C gehalten wurde. Nach beendeter Zugabe wurde der Reaktorinhalt auf 80 °C abgekühlt und 12833 g Produkt abgelassen. Das Produkt hatte eine OH-Zahl von 60,2 mg KOH/g.

PCT/EP2005/001536

Polymerisation

WO 2005/082803

Beispiel 1:

15

In einen 1L Glasreaktor mit Ankerrührer, Thermometer, Stickstoff-Einleitung, Rückflusskühler und Tropftrichter wurden 150g 3-Allyloxy-1,2-propandiol+40EO, gelöst in
269,92g Wasser sowie 7,6mg Eisen(II)sulfat Heptahydrat vorgelegt und mit 2,5g
10%iger Essigsäure auf pH 7 neutralisiert. Zum Inertisieren wurde Stickstoff in den
Reaktor eingeleitet und dann wurde die Mischung auf 100°C Innentemperatur aufgeheizt. Bei Rückfluss wurden 4,1g 10%ige Wasserstoffperoxidlösung zugegeben. Nach
5 Minuten Wartezeit wurden folgende Zuläufe zudosiert:

14

- a) 30,44 g Acrylsäure gelöst in 49,56 g Wasser wurden in 8,5 Stunden zudosiert, dabei wurden 27 g der Dosiermenge in der ersten Stunde, weitere 27 g in den nächsten 2 Stunden, 13 g in den folgenden 2 Stunden und der Rest des Zulaufs in 3,5 Stunden zugeben.
- b) Zur gleichen Zeit beginnend wie Zulauf a) wurden 36,91 g einer 10%igen Wasserstoffperoxidlösung in 9 Stunden kontinuierlich zudosiert.
- 20 c) Zwei Stunden nach Beginn der Zuläufe a) und b) wurden 23,04 g einer 5%igen wässrigen Mercaptopropionsäurelösung innerhalb von 7 Stunden kontinuierlich zudosiert.
- Nach Beenden der genannten Zuläufe wurde noch 1 h bei 100 °C nachpolymerisiert, um die Polymerisation zu vervollständigen. Anschließend wurde der Reaktorinhalt auf 20 °C gekühlt und mit 50%iger Natronlauge neutralisiert.

Beispiel 2:

- In einen 1L Glasreaktor mit Ankerrührer, Thermometer, Stickstoff-Einleitung, Rückflusskühler und Tropftrichter wurden 200 g 3-Allyloxy-1,2-propandiol+40EO, gelöst in 83,06 g Wasser sowie 7,6mg Eisen(II)sulfat Heptahydrat vorgelegt und mit 3,45 g 10%iger Essigsäure auf pH 7 neutralisiert. Zum Inertisieren wurde Stickstoff in den Reaktor eingeleitet und dann wurde 100°C Innentemperatur aufgheizt. Bei Rückfluss wurden 4,1g 10%ige Wasserstoffperoxidlösung zugegeben. Nach 5 Minuten Wartezeit wurden folgende Zuläufe zudosiert:
 - a) 30,41 g Acrylsäure in 10 Stunden kontinuierlich zudosiert.
- b) Zur gleichen Zeit beginnend wie Zulauf a) wurden 36,92 g einer 10%igen Was-40 serstoffperoxidlösung in 10,5 Stunden kontinuierlich zudosiert.

Nach Beenden der genannten Zuläufe wurde noch 1 h bei 100 °C nachpolymerisiert, um die Polymerisation zu vervollständigen. Anschließend wurde der Reaktorinhalt auf 20 °C gekühlt und mit 50%iger Natronlauge neutralisiert.

Beispiel 3: 5

In einen 1L Glasreaktor mit Ankerrührer, Thermometer, Stickstoff-Einleitung, Rückflusskühler und Tropftrichter wurden 119,96 g 3-Allyloxy-1,2-propandiol+40EO, gelöst in 236,82 g Wasser sowie 9,5 mg Eisen(II)sulfat Heptahydrat vorgelegt und mit 1,43 g 10%iger Essigsäure auf pH 7 neutralisiert. Zum Inertisieren wurde Stickstoff in den 10 Reaktor eingeleitet und dann wurde auf 100°C Innentemperatur aufgeheizt. Unter Rückfluss wurden 5,13 g 10%ige Wasserstoffperoxidlösung zugegeben. Nach 5 Minuten Wartezeit wurden folgende Zuläufe zudosiert:

- 36,51g Acrylsäure gelöst in 263,49g 50% ige wässriger Methylpolyethylenglycol-15 a) methacrylat-lösung (M= 2080g/mol; bezogen von Fa. Aldrich) wurden in zwei gleichen Teilmengen zugetropft, die erste innerhalb von 2 Stunden, die zweite innerhalb von 4 Stunden.
- Zur gleichen Zeit beginnend wie Zulauf a) wurden 46,17 g einer 10%igen Wasb) 20 serstoffperoxidlösung in 6,25 Stunden kontinuierlich zudosiert.
 - Zwei Stunden nach Beginn der Zuläufe a) und b) wurden 28,82 g einer 10%igen c) wässrigen Mercaptopropionsäurelösung innerhalb von 4,25 Stunden kontinuierlich zudosiert.

Nach Beenden der genannten Zuläufe wurde noch 1 h bei 100 °C nachpolymerisiert, um die Polymerisation zu vervollständigen. Anschließend wurde der Reaktorinhalt auf 20 °C gekühlt und mit 50%iger Natronlauge neutralisiert.

Beispiel 4

25

30

35

In einen 1L Glasreaktor mit Ankerrührer, Thermometer, Stickstoff-Einleitung, Rückflusskühler und Tropftrichter wurden 94,94 g 3-Allyloxy-1,2-propandiol+40EO, gelöst in 121,02 g Wasser vorgelegt. Zum Inertisieren wurde Stickstoff in den Reaktor eingeleitet und dann wurde 100°C Innentemperatur aufgheizt. Bei Rückfluss wurden 2,71 g 10%ige wässrige Natriumperoxodisulfatlösung zugegeben. Nach 5 Minuten Wartezeit wurden folgende Zuläufe zudosiert:

17,70 g Acrylsäure, 13,19 g Methacrylsäure, 54,58 g Methylpolyethylenglycol-40 a) methacrylat (M= 1068g/mol) und 6,31 g Natriumhypophosphit gelöst in in 128,21

16

g Wasser wurden in zwei gleichen Teilmengen zudosiert, die erste in 2 Stunden, die zweite in 4 Stunden.

b) Zur gleichen Zeit beginnend wie Zulauf a) wurden 24,39 g einer 10%igen wässrigen Natriumperoxodisulfatlösung in 6,25 Stunden kontinuierlich zudosiert.

Nach Beenden der genannten Zuläufe wurde noch 1 h bei 100 °C nachpolymerisiert, um die Polymerisation zu vervollständigen. Anschließend wurde der Reaktorinhalt auf 20 °C gekühlt und mit 50%iger Natronlauge neutralisiert.

10

15

5

Vergleichsbeispiel 1:

In einen 1L Glasreaktor mit Ankerrührer, Thermometer, Stickstoff-Einleitung, Rückflusskühler und Tropftrichter wurden 150 g Allylalkohol+40EO, gelöst in 130,26 g Wasser sowie 5,7 mg Eisen(II)sulfat Heptahydrat vorgelegt. Zum Inertisieren wurde Stickstoff in den Reaktor eingeleitet und dann wurde die Mischung 100°C Innentemperatur aufgheizt. Bei Rückfluss wurden 3,09 g 10%ige Wasserstoffperoxidlösung zugegeben. Nach 5 Minuten Wartezeit wurden folgende Zuläufe zudosiert:

- 20 a) 23,75 g Acrylsäure gelöst in 96,25 g Wasser wurden in 8 Stunden zudosiert, dabei wurden 40 g der Dosiermenge in der ersten Stunde, weitere 20 g in den nächsten 2 Stunden und der Rest des Zulaufs in 3 Stunden zugegeben.
- b) Zur gleichen Zeit beginnend wie Zulauf a) wurden 27,84 g einer 10%igen Was-25 serstoffperoxidlösung in 8,5 Stunden kontinuierlich zudosiert.
 - c) Zwei Stunden nach Beginn der Zuläufe a) und b) wurden 17,38 g einer 5%igen wässrigen Mercaptopropionsäurelösung innerhalb von 6,5 Stunden kontinuierlich zudosiert.

30

40

.'

Nach Beenden der genannten Zuläufe wurde noch 1 h bei 100 °C nachpolymerisiert, um die Polymerisation zu vervollständigen. Anschließend wurde der Reaktorinhalt auf 20 °C gekühlt und mit 50%iger Natronlauge neutralisiert.

35 Vergleichsbeispiel 2:

In einen 1L Glasreaktor mit Ankerrührer, Thermometer, Stickstoff-Einleitung, Rückflusskühler und Tropftrichter wurden 130 g Allylalkohol+40EO gelöst in 50,00 g Wasser sowie 5 mg Eisen(II)sulfat Heptahydrat vorgelegt. Zum Inertisieren wurde Stickstoff in den Reaktor eingeleitet und dann wurde auf 100 °C Innentemperatur aufgheizt. Bei Rückfluss wurden 3,00 g 10%ige Wasserstoffperoxidlösung zugegeben. Nach 5 Minuten Wartezeit wurden folgende Zuläufe zudosiert:

17

- a) 21,01 g Acrylsäure wurden in 10 Stunden zudosiert.
- b) Zur gleichen Zeit beginnend wie Zulauf a) wurden 27,00 g einer 10%igen Wasserstoffperoxidlösung in 10,5 Stunden kontinuierlich zudosiert.

Nach Beenden der genannten Zuläufe wurde noch 1 h bei 100 °C nachpolymerisiert, um die Polymerisation zu vervollständigen. Anschließend wurde der Reaktorinhalt auf 20 °C gekühlt und mit 50%iger Natronlauge neutralisiert.

10

Vergleichsbeispiel 3:

In einen 1L Glasreaktor mit Ankerrührer, Thermometer, Stickstoff-Einleitung, Rückflusskühler und Tropftrichter wurden 122,00 g Allylalkohol+40EO, gelöst in 205,05 g
Wasser sowie 9,9 mg Eisen(II)sulfat Heptahydrat vorgelegt. Zum Inertisieren wurde Stickstoff in den Reaktor eingeleitet und dann wurde 100°C Innentemperatur aufgheizt. Bei Rückfluss wurden 6,00 g 10%ige Wasserstoffperoxidlösung zugegeben. Nach 5 Minuten Wartezeit wurden folgende Zuläufe zudosiert:

- 20 a) 38,6 g Acrylsäure gelöst in 278,8g 50%ige wässriger Methylpolyethylenglycolmethacrylat-lösung (M= 2080g/mol; bezogen von Fa. Aldrich) wurden in zwei gleichen Teilmengen zudosiert, die erste in 2 Stunden, die zweite in 4 Stunden.
 - b) Zur gleichen Zeit beginnend wie Zulauf a) wurden 54,00 g einer 10%igen Wasserstoffperoxidlösung in 6,25 Stunden kontinuierlich zudosiert.
- 25 c) Zwei Stunden nach Beginn der Zuläufe a) und b) wurden 45,00 g einer 10%igen wässrigen Mercaptopropionsäurelösung innerhalb von 4,25 Stunden kontinuierlich zudosiert.

Nach Beenden der genannten Zuläufe wurde noch 1 h bei 100 °C nachpolymerisiert, um die Polymerisation zu vervollständigen. Anschließend wurde der Reaktorinhalt auf 20 °C gekühlt und mit 50%iger Natronlauge neutralisiert.

Prüfung

- Prüfverfahren für Betonfließmittel auf Basis der EN 196 bzw. DIN 18555 Teil 2: Geräte:
 - Mischer Typ 203 (Fa. Testing Bluhm und Feuerhard GmbH)
 - Stoppuhr
- 40 Laborwaage (Genauigkeit +- 1g)
 - Ausbreittisch d=300mm (Fa. Testing Bluhm und Feuerhard GmbH)
 - Setztrichter

- Tropftrichter mit Schlauchanschluss
- Löffel
- Rütteltisch Typ 2.0233 ((Fa. Testing Bluhm und Feuerhard GmbH)

5 Einsatzsstoffe:

1500 g Normsand CEN I - III

500 g Heidelberger Zement CEM I 32,5 R

225 g Wasser (enthaltend die polymeren Additive)

10

Die zu prüfende Polymerlösung wird 1 Tag vor der Prüfung mit 0,1-0,3% eines geeigneten Entschäumers versetzt.

Durchführung der Prüfung

15

a) Herstellung des Mörtels

Die gesamte Menge der Trockenmischung (Zement + Sand) wird eine Minute mit dem Mischer Typ 203 homogen gemischt.

20

Anschließend wird mittels Tropftrichter das Wasser, enthaltend das zu prüfende Polymer und einen Entschäumer, über einen Zeitraum von 30 Sekunden kontinuierlich zu dosiert. Nach 3 Minuten Nachrührzeit ist die Herstellung des Mörtels beendet.

25 Anschließend erfolgt die erste Messung des Außbreitmaßes

Wasser oder Wasser/Fließmittel- Gemisch

b) Ausbreitversuch nach DIN 18555 Teil 2

30

35

Zur Bestimmung des Ausbreitmaßes wird der Setztrichter mittig auf die Glasscheibe des Ausbreitmaßtisches gestellt, der Mörtel in zwei Schichten eingefüllt und jede Schicht durch Andrücken mit dem Löffel verdichtet. Während des Einfüllens wird der Setztrichter mit einer Hand auf die Glasplatte gedrückt. Der überstehende Mörtel wird abgestrichen und die freie Fläche des Ausbreitmaßtisches wird gereinigt. Anschließend wird der Setztrichter langsam senkrecht nach oben gezogen und der Mörtel auf der Glasplatte mit 15 Hubschlägen ausgebreitet.

Nun wird der Durchmesser des ausgebreiteten Mörtels in zwei rechtwinklig zueinander stehenden Richtungen gemessen. Das Ergebnis wird in cm als arithmetisches Mittel angegeben.

19

Die Bestimmung erfolgt nach 5, 30, 60, und 90 Minuten. Vor jeder Messung wird der Mörtel kurz aufgerührt.

	Feststoff pH-Wert	pH-Wert	K-Wert	Mn	Mw	Fließmittel		Ausbreitmaß	tmaß	
	[%]		[1% in H2O]	Zahlenmittel	Gewichtsmittel	Dosierung	5 Min.	30 Min.	60 Min.	90 Min.
Beispiel 1	37,7	8,9	29,1	4100	19500	0,20 %	17,1	16,9	15,4	14,5
Beispiel 2	62,9	6,5	28,7	4700	32400	0,20 %	17,4	16,6	15,6	14,7
Beispiel 3	39,0	8,9	38,7	7800	00009	0,20 %	16,7	15,7	14,7	13,3
Beispiel 4	39,3	7,0	22,3	4500	14200	0,20 %	18,2	17,0	16,2	15,8
Vergleichs-	39,3	6,7	33,5	4500	28500	0,20 %	16,8	15,0	14,0	13,2
beispiel 1										·
Vergleichs- beispiel 2	61,6	8,9	34,9	8100	29300	0,20 %	17,7	16	14,7	4
Vergleichs- beispiel 3	39,4	2'9	39,3	6400	64000	0,20 %	15,4	14,2	12,7	

Patentansprüche

1. Verwendung eines wasserlöslichen oder wasserdispergierbaren Polymerisats, erhältlich durch Polymerisation

5

- a) wenigstens eines alkoxylierten Derivates von 3-Allyloxy-1,2-propandiol
 (Monomer A) und,
- b) wenigstens einer ethylenisch ungesättigten Mono- oder Dicarbonsäure, deren Anhydriden, Estern oder Gemischen davon (Monomer B), sowie
- 10 c) gegebenenfalls eines oder mehrerer weiterer ethylenisch ungesättigter Monomere C

als Additiv in mineralischen Baustoffen.

15 2. Verwendung von Polymerisaten gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als Monomer A mindestens eine Verbindung der allgemeinen Formel I eingesetzt wird.

$$O = AO = R1$$

$$O = AO = R2$$

$$O = AO = R2$$

$$O = AO = R2$$

20 wobei

AO C₁-C₁₂-Alkylenoxid, Styroloxid oder ein Gemisch von zwei oder mehr Arten hiervon bedeutet, wobei die zwei oder mehr Arten entweder in statistischer oder in Blockform verknüpft sein können

n, m jeweils unabhängig voneinander eine ganze Zahl von 1 bis 300 bedeuten

R1, R2 jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, C_1 - C_{30} -Alkyl, C_5 - C_8 -Cycloalkyl, C_6 - C_{20} -Aryl, C_1 - C_{30} -Alkanoyl, C_7 - C_{21} -Aroyl, Schwefelsäure(halb)ester, oder Phosphorsäureester, bedeuten.

30

25

3. Verwendung von Polymerisaten gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass als Monomer B mindestens eine Verbindung der allgemeinen Formel II eingesetzt wird

wobei

R3, R4 jeweils unabhängig voneinander entweder gleich oder verschieden sein 5 können und Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl bedeuten,

> Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder eine Gruppe COOM bedeutet und R5

Wasserstoff, ein ein- oder zweiwertiges Metallion, Ammonium oder eine M organische Ammoniumverbindung bedeuten.

10 Verwendung von Polymerisaten gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch 4. gekennzeichnet, dass das gewichtsmittlere Molekulargewicht Mw der Polymerisate im Bereich von 1000 bis 100 000 liegt.

Verwendung von Polymerisaten gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch 5. 15 gekennzeichnet, dass als Monomer C ein Ester der allgemeinen Formel III von (Meth)acrylsäure mit einem Polyalkylenoxid eingesetzt wird,

$$\begin{array}{c}
R6 \\
O + AO \xrightarrow{p} R7 \\
O \end{array}$$
(III)

20

wobei

Wasserstoff oder einen Methylrest bedeutet, R6

C₁-C₁₂-Alkylenoxid, Styroloxid oder ein Gemisch von zwei oder mehr Ar-AO ten hiervon bedeutet, wobei die zwei oder mehr Arten entweder in statistischer oder in Blockform verknüpft sein können

Wasserstoff, C₁-C₃₀-alkyl, C₅-C₈-Cycloalkyl, C₆-C₂₀-Aryl, C₁-C₃₀-Alkanoyl, **R7** C₇-C₂₁-Aroyl bedeutet und

eine ganze Zahl von 1 bis 300 bedeutet. p

30

25

Verwendung von Polymerisaten gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 als Ze-6. ment-Dispergiermittel.

- 7. Verwendung von Polymerisaten gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6 als Gips-Dispergiermittel.
- 8. Polymerisate erhältlich durch Polymerisation

5

- a) wenigstens eines alkoxylierten Derivates von 3-Allyloxy-1,2-propandiol (Monomer A) und,
- b) wenigstens einer ethylenisch ungesättigten Mono- oder Dicarbonsäure, deren Anhydriden, Estern oder Gemischen davon (Monomer B), sowie
- c) gegebenenfalls eines oder mehrerer weiterer ethylenisch ungesättigter Monomere C.
- Polymerisate gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein Monomer C ausgewählt aus den Estern der (Meth)Acrylsäure mit einem Polyalkylenoxid der allgemeinen Formel III eingesetzt wird,

$$\begin{array}{c} R6 \\ O - AO - PR7 \\ O \end{array}$$
(III)

wobei

20

- R6 Wasserstoff oder einen Methylrest bedeutet,
- AO C₁-C₁₂-Alkylenoxid, Styroloxid oder ein Gemisch von zwei oder mehr Arten hiervon bedeutet, wobei die zwei oder mehr Arten entweder in statistischer oder in Blockform verknüpft sein können.
- 25 R7 Wasserstoff, C_1 - C_{30} -Alkyl, C_5 - C_8 -Cycloalkyl, C_6 - C_{20} -Aryl, C_1 - C_{30} -Alkanoyl, C_7 - C_{21} -Aroyl bedeutet und
 - p eine ganze Zahl von 1 bis 300 bedeutet.
- 10. Polymerisate gemäß Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, dass als Monomer A mindestens eine Verbindung der allgemeinen Formel I eingesetzt wird.

$$O - AO - R1$$

$$O - AO - R2$$

$$O - AO - R2$$

$$O - AO - R2$$

wobei

- AO C₁-C₁₂-Alkylenoxid, Styroloxid oder ein Gemisch von zwei oder mehr Arten hiervon bedeutet, wobei die zwei oder mehr Arten entweder in statistischer oder in Blockform verknüpft sein können
- n, m jeweils unabhängig voneinander eine ganze Zahl von 1 bis 300 bedeuten
- R1,R2 jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, C_1 - C_{30} -Alkyl, C_5 - C_8 -Cycloalkyl, C_6 - C_{20} -Aryl, C_1 - C_{30} -Alkanoyl, C_7 - C_{21} -Aroyl, Schwefelsäure(halb)ester, oder Phosphorsäureester, bedeuten.

11. Polymerisate gemäß einem der Ansprüche 8 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass als Monomer B mindestens eine Verbindung der allgemeinen Formel II eingesetzt wird

15

5

10

wobei

- R3, R4 jeweils unabhängig voneinander entweder gleich oder verschieden sein können und Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl bedeuten,
- 20 R5 Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl oder eine Gruppe COOM bedeutet und M Wasserstoff, ein ein- oder zweiwertiges Metallion, Ammonium oder eine organische Ammoniumverbindung bedeuten.
- 12. Zement-Dispergiermittel, enthaltend mindestens ein Polymerisat gemäß einem
 25 der Ansprüche 8 bis 11.
 - 13. Gips-Dispergiermittel, enthaltend mindestens ein Polymerisat gemäß den Ansprüchen 8 bis 12.
- 30 14. Mineralischer Baustoff enthaltend Zement, Wasser, sowie wenigstens ein Polymerisat gemäß einem der Ansprüche 8 bis 11, sowie weitere übliche Zuschlagstoffe.
- 15. Mineralischer Baustoff enthaltend Gips, Wasser, sowie wenigstens ein Polymerisat gemäß einem der Ansprüche 8 bis 11, sowie weitere übliche Zuschlagstoffe.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interres nal Application No PCT/EP2005/001536

A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C04B24/26 C08F290/14		
-			
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classification	ification and IPC	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	ocumentation searched (classification system followed by classific	eation symbols)	
IPC 7	C04B C08F		
Documental	tion searched other than minimum documentation to the extent that	at such documents are included in the fields se	arched
	ata base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms used)	
EPO-In	ternal, PAJ		
		·	
C DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
Χ	US 4 500 693 A (TAKEHARA ET AL)		1-4,6-8,
	19 February 1985 (1985-02-19) cited in the application	,	10-15
	the whole document		
V			E O
Υ			5,9
X	EP 0 291 073 A (NIPPON OIL AND	FATS	1-4,6-8,
:	COMPANY, LIMITED) 17 November 1988 (1988-11-17)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	10-15
	column 1, line 51 - column 4, l	ine 26	
	example 4	- ·	
		· ,	
		-/	
V Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	Y Patent family members are listed in	annex
		<u></u>	
,	tegories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inter or priority date and not in conflict with t	he application but
consid	document but published on or after the international	cited to understand the principle or the invention	•
filing d	late	"X" document of particular relevance; the classification cannot be considered novel or cannot be involve an inventive step when the documents are step when the documents	
which citation	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another nor other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the classical cannot be considered to involve an inv	aimed invention
	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combined with one or more ments, such combination being obvious	e other such docu-
	ent published prior to the international filing date but nan the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same patent for	amily
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sear	ch report
1	5 June 2005	27/06/2005	
Name and r	mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl,	0 - 1 t +	
	Fax: (+31-70) 340-3016	Gattinger, I	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internal Application No
PCT/EP2005/001536

		PC1/EP2005/001536
C.(Continua	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 007, no. 277 (C-199), 9 December 1983 (1983-12-09) & JP 58 154761 A (NIPPON SHOKUBAI KAGAKU KOGYO KK), 14 September 1983 (1983-09-14) cited in the application abstract	8,10,11
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 007, no. 263 (C-196), 24 November 1983 (1983-11-24) & JP 58 147413 A (NIPPON SHOKUBAI KAGAKU KOGYO KK), 2 September 1983 (1983-09-02) cited in the application abstract	8,10,11
Y	EP 1 209 133 A (KAO CORPORATION) 29 May 2002 (2002-05-29) paragraph '0009!	5,9
Υ .	US 5 661 206 A (TANAKA ET AL) 26 August 1997 (1997-08-26) cited in the application column 1, line 30 - column 3, line 6	5,9
	,	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Intermenal Application No
PCT/EP2005/001536

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 4500693	A	19-02-1985	JP JP JP JP JP JP	1038408 B 1551892 C 58147412 A 1577504 C 2004626 B 58154761 A 58007415 A 1448942 C 58009987 A 62059640 B	14-08-1989 23-03-1990 02-09-1983 13-09-1990 29-01-1990 14-09-1983 17-01-1983 11-07-1988 20-01-1983 11-12-1987
EP 0291073	A	17-11-1988	JP JP DE EP US	2541218 B2 63285140 A 3869192 D1 0291073 A2 4946904 A	09-10-1996 22-11-1988 23-04-1992 17-11-1988 07-08-1990
JP 58154761	A	14-09-1983	JP JP US	1577504 C 2004626 B 4500693 A	13-09-1990 29-01-1990 19-02-1985
JP 58147413	A	02-09-1983	JP JP	1036486 B 1551893 C	01-08-1989 23-03-1990
EP 1209133	A	29-05-2002	JP JP JP EP US US	2002167255 A 3515516 B2 2002167256 A 1209133 A2 1471042 A2 2004242760 A1 2004235687 A1 2002099115 A1	11-06-2002 05-04-2004 11-06-2002 29-05-2002 27-10-2004 02-12-2004 25-11-2004 25-07-2002
US 5661206	A	26-08-1997	AU CA CH DE FR JP JP SG	678458 B2 6465794 A 2125521 A1 689118 A5 4420444 A1 2706447 A1 2280180 A ,E RM940369 A1 3180864 B2 7053249 A 52673 A1	29-05-1997 15-12-1994 12-12-1994 15-10-1998 30-03-1995 23-12-1994 25-01-1995 12-12-1994 25-06-2001 28-02-1995 28-09-1998

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intermenales Aktenzeichen PCT/EP2005/001536

A. KLASSI IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C04B24/26 C08F290/14		
Nach der Int	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	ssifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE	do)	
IPK 7	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo CO4B CO8F	ne)	
Rocharchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete f	allen
- меспетс тет	te abel filcili zuili kilidesthimistori denoteride vetotientiiciidiiden, so	well diobe differ die feoliefelletell deblete i	шпол
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwendete S	uchbegriffe)
EPO-In	ternal, PAJ		
,			
CALSWE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Rategorie	Dezelchilding der Veronemillanding, soweit en orden direct wilder		
Х	US 4 500 693 A (TAKEHARA ET AL) 19. Februar 1985 (1985-02-19) in der Anmeldung erwähnt		1-4,6-8, 10-15
	das ganze Dokument		
Υ			5,9
X	EP 0 291 073 A (NIPPON OIL AND FA COMPANY, LIMITED) 17. November 1988 (1988-11-17) Spalte 1, Zeile 51 - Spalte 4, Ze Beispiel 4		1-4,6-8, 10-15
]		-/	
		,	
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
1	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :	*T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht	internationalen Anmeldedatum worden ist und mit der
aber r	entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur Erfindung zugrundeliegenden Prinzips o Theorie angegeben ist	zum Verständnis des der
Anme	ldedatum veröffentlicht worden ist ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeut kann allein aufgrund dieser Veröffentlich	ung; die beanspruchte Erfindung nung nicht als neu oder auf
scheir ander	nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenberjcht genannten Veröffentlichung belegt werden	erfinderischer Tätigkeit beruhend betracht" "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeut	chtet werden ung; die beanspruchte Erfindung
ausge	der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie eführt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	kann nicht als auf erfinderischer Tätigke werden, wenn die Veröffentlichung mit e Veröffentlichungen dieser Ketagerie in V	einer oder mehreren anderen
eine E "P" Veröffe	Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	Veröffentlichungen dieser Kategorie in \ diese Verbindung für einen Fachmann i *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben	naheliegend ist
dem t	Deanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Red	
	5. Juni 2005	27/06/2005	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Gattinger, I	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intermediales Aktenzeichen
PCT/EP2005/001536

			15/001536
C.(Fortsetz Kategorie°	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	nden Teile	Betr. Anspruch Nr.
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		·	
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN Bd. 007, Nr. 277 (C-199), 9. Dezember 1983 (1983-12-09) & JP 58 154761 A (NIPPON SHOKUBAI KAGAKU KOGYO KK), 14. September 1983 (1983-09-14) in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung		8,10,11
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN Bd. 007, Nr. 263 (C-196), 24. November 1983 (1983-11-24) & JP 58 147413 A (NIPPON SHOKUBAI KAGAKU KOGYO KK), 2. September 1983 (1983-09-02) in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung		8,10,11
Υ	EP 1 209 133 A (KAO CORPORATION) 29. Mai 2002 (2002-05-29) Absatz '0009!		5,9
Υ	US 5 661 206 A (TANAKA ET AL) 26. August 1997 (1997-08-26) in der Anmeldung erwähnt Spalte 1, Zeile 30 - Spalte 3, Zeile 6		5,9
			,

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intermales Aktenzeichen
PCT/EP2005/001536

lm Recherchent angeführtes Patent		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
US 450069	3 V	19-02-1985	JP	1038408	D	14 09 1000
03 450009	3 A	19-02-1905			-	14-08-1989
			JP	1551892		23-03-1990
			JP	58147412		02-09-1983
			JP	1577504		13-09-1990
			JP	2004626	 ·	29-01-1990
			JP	58154761	Α	14-09-1983
			JP	58007415	Α	17-01- 1983
			JP	1448942	C	11-07-1988
			JP	58009987	A	20-01-1983
			JP	62059640	В	11-12-1987
EP 029107	3 A	17-11-1988	 JP	2541218	B2	09-10-1996
			JP	63285140		22-11-1988
			DE	3869192		23-04-1992
			EP	0291073		17-11-1988
			ŪS	4946904		07-08-1990
JP 581547	61 A	14-09-1983	JP	1577504	С	13-09-1990
			JP	2004626	В	29-01-1990
		·	US	4500693	Α	19-02-1985
JP 581474	13 A	02-09-1983	JP	1036486	 R	01-08-1989
0. 0021/1		02 03 1300	JP	1551893		23-03-1990
فالأس يسبى بحبائز وسية الخالة فلنقة والله المست	ره کانا رس رس درب جرب بیدر درب بادرا	ر الله الله الله الله الله الله الله الل				
EP 120913	3 A	29-05-2002	JP	2002167255	Α	11-06-2002
			JP	3515516	B2	05-04-2004
1			JP	2002167256	Α	11-06-2002
			EP	1209133	A2	29-05-2002
			EP	1471042	A2	27-10-2004
			US	2004242760		02-12-2004
			ÜS	2004235687		25-11-2004
			US	2002099115		25-07-2002
UC F66100		06 00 1007	A I I			
US 566120	6 A	26-08-1997	AU	678458		29-05-1997
			AU	6465794		15-12-1994
			CA	2125521		12-12-1994
			CH	689118	• • =	15-10-1998
		1	DE	4420444		30-03-1995
			FR	2706447		23-12-1994
ı			GB	2280180	A,B	25-01-1995
			ΙT	RM940369	•	12-12-1994
			JP	3180864	B2	25-06-2001
			JP	7053249		28-02-1995
			SG	52673		28-09-1998